

明細書

C I P 用洗浄剤組成物

本発明は、C I P 用洗浄剤組成物及びC I P 洗浄方法に関する。詳しくは、食品、飲料工場等の製造設備や製造機器類の洗浄に使用するC I P 用洗浄剤組成物及びC I P 洗浄方法に関する。

従来技術

食品工場、飲料工場等では、生産品種切り替え時や操業終了時等にその製造設備や機器類の洗浄を行っているが、配管、タンク等の取り外し洗浄が困難な個所に関してはC I P 洗浄（定置洗浄）を行っている。このC I P 洗浄とは、Cleaning in placeの頭文字を取った言葉で、装置を分解することなく洗浄剤を流すことにより洗浄する方法である。

C I P 洗浄は食品工場や飲料工場等で幅広く使われている。中でも飲料工場では、生産品種切り替え時等において、前の充填物が製造ラインに残存しないよう、また前の充填物に配合されているフレーバーが次の充填物に混入しないよう、十分に洗浄することが重要である。

このため食品工場等では、時間をかけてC I P 洗浄を行っているが、特に製造ライン中、配管連結部などのパッキン部（シール部）にはフレーバーが残りやすく、フレーバーを十分に除去するためには大きな労力を要する。

また、近年、生産速度の上昇や飲料品種の増加により、切り替え頻度が高くなりC I P工程の時間ロスが生産性を著しく低下させる原因となっている。

従来、C I P洗浄では、製造設備や製造機器類の配管内部等の汚れに応じて、アルカリ洗浄、酸洗浄、これらを併用した洗浄が適宜行われているが、洗浄効率を高めるために、次亜塩素酸塩、イソシアヌール酸塩、過炭酸塩、過ホウ酸塩などの酸化剤を用いるケースもある。しかし、それでも十分な脱臭効果が得られておらず、使用状況によっては機器の損傷が発生する場合もある。

このような状況から、C I P洗浄における洗浄効率、フレーバー除去効率を更に向上させるための技術が提案されている。例えば、特開2003-49193号公報には非イオン界面活性剤を用いて脱臭洗浄を行う技術が開示されている。

また、特開2001-49296号公報、特開2001-207190号公報、特開2002-105489号公報には、ビール醸造設備等の洗浄剤に、非イオン界面活性剤や両性界面活性剤を使用することが開示されている。

一方、特開2002-97494号公報には芳香族炭化水素による化学プラントの洗浄技術が、特開平10-183191号公報には有機溶剤を用いた工業装置用溶剤洗浄技術が公開されている。

発明の開示

本発明は、25℃でのS P値が6～9である溶剤(A)〔以下、(A)成分という〕及び界面活性剤(B)〔以下、(B)成分という〕を含有するC I P用洗浄剤組成物に関する。

また、本発明は、25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）を被洗浄物に接触させる工程を含むCIP洗浄方法に関する。

更に、本発明は、25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）を被洗浄物に接触させる工程（1）、並びに界面活性剤（B）を含有し、25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）の濃度が0.5重量%未満である洗浄媒体（II）を被洗浄物に接触させる、前記工程（1）の後に行われる工程（2）を含むCIP洗浄方法に関する。

本発明は上記組成物のCIP洗浄用途または上記組成物によってCIP対象物を洗浄する方法にも関する。

発明の詳細な説明

従来技術のフレーバー除去は十分でない。

特開2002-97494号公報、特開平10-183191号公報の技術では、基剤残留、残臭等の問題上、食品工場には適さない。

上記の状況を鑑み、本発明の目的は、現在行われているCIP工程において効率良く残存フレーバーを除去でき、洗浄後に溶剤臭が殆ど残存しないCIP用洗浄剤組成物及びCIP洗浄方法を提供することにある。

本発明によれば、CIP洗浄において、効率良くフレーバーが除去でき、洗浄後も溶剤臭が殆どせず、従来より洗浄時間の短縮が可能となる。特に、食品工業用プラントの洗浄に適している。

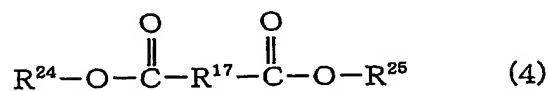
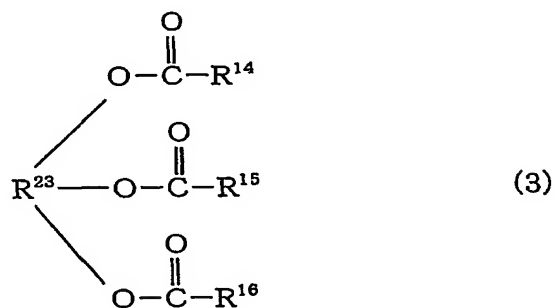
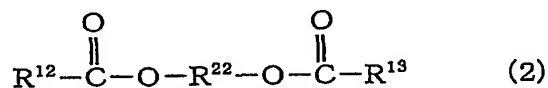
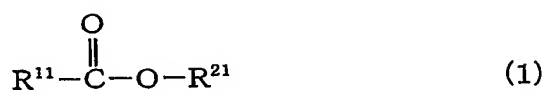
< (A) 成分 >

本発明の (A) 成分としては、25℃でのSP値が6～9の溶剤であり、鉱物油に代表される炭化水素化合物、アルコールと脂肪酸から合成されるエステル・食用油等に代表されるエステル化合物、高級アルコールに代表されるアルコール化合物等が挙げられる。なかでも、脱臭性の観点から炭化水素化合物又はエステル化合物が好ましく、特に炭化水素化合物が好ましい。また、上記炭化水素化合物、エステル化合物、アルコール化合物は、それぞれ単独でも2種以上の混合でも用いることができる。

炭化水素化合物としては、炭素数5～24の炭化水素化合物が好ましい。炭化水素化合物としては脂肪族炭化水素、芳香族炭化水素等が挙げられるが、基剤臭と脱臭性の観点から、脂肪族炭化水素が好ましく、特に5～20の脂肪族炭化水素が好ましい。更に8～14の脂肪族炭化水素が好ましく、特に炭素数10～14の脂肪族炭化水素が好ましい。具体的には、ペンタン、イソペンタン、ヘキサン、イソヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、イソヘプタン、オクタン、イソオクタン、ノナン、イソノナン、デカン、イソデカン、ウンデカン、イソウンデカン、ドデカン、イソドデカン、トリデカン、イソトリデカン、テトラデカン、イソテトラデカン、ペンタデカン、イソペンタデカン、ヘキサデカン、イソヘキサデカン、ヘプタデカン、イソヘプタデカン、オクタデカン、イソオクタデカン、ノナデカン、イソノナデカン、C10 α オレフィン、C12 α オレフィン、C14 α オレフィン等が挙げられるが、好ましくはデカン、イソデカン、ウンデカン、イソウンデカン、ドデカン、イソドデカン、トリデカン、イソトリデカン、テト

ラデカン、イソテトラデカン、C 1 2 αオレフィン等が挙げられる。芳香族炭化水素としては、ドデシルベンゼン等のアルキル（炭素数 1 ～ 1 8 が好ましい）置換ベンゼン等が挙げられる。

エステル化合物としては、下記一般式（１）～（４）で表される一種以上のエステル化合物が好ましい。



〔式中、R¹¹～R¹⁶は、それぞれ同一でも異なっていても良く、炭素数 1 ～ 3 0 のアルキル基、ヒドロキシル基で置換された炭素数 1 ～ 3 0 のアルキル基、炭素数 2 ～ 3 0 のアルケニル基、炭素数 6 ～ 3 0 のアリール基、炭素数 7 ～ 3 0 のアリ

ールアルキル基又は炭素数 7 ～ 30 のアルキルアリール基を表す。R¹⁷は、炭素数 1 ～ 20 のアルキレン基又は炭素数 2 ～ 20 のアルケニレン基を表す。R²¹、R²⁴、R²⁵は、それぞれ同一でも異なっても良く、炭素数 1 ～ 24 のアルキル基、ヒドロキシル基で置換された炭素数 2 ～ 24 のアルキル基、炭素数 2 ～ 24 のアルケニル基、炭素数 6 ～ 24 のアリール基、炭素数 7 ～ 24 のアリールアルキル基又は炭素数 7 ～ 24 のアルキルアリール基を表す。R²²は、炭素数 2 ～ 24 のアルキレン基、炭素数 2 ～ 24 のアルケニレン基、炭素数 6 ～ 24 のアリーレン基、炭素数 7 ～ 24 のアリーレンアルキレン基又は炭素数 7 ～ 24 のアルキルアリーレン基を表す。R²³は、炭素数 3 ～ 24 の 3 価アルコールから水酸基を除いた基を表す。]

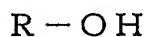
具体的には、一般式 (1) のエステル化合物としては、ヘキサン酸メチル、酢酸ヘキシル、酪酸エチル、酢酸オクチル、酢酸イソアミル、ミリスチン酸エチル、ステアリン酸オクチル、ミリスチン酸イソオクチル、オレイン酸オレイル、オレイン酸イソオクチル、ラウリン酸メチル、ラウリン酸エチル、ステアリン酸メチル、ステアリン酸エチル、酪酸イソアミル、酢酸フェニルエチル、ギ酸ゲラニル、酢酸シトロネリル、安息香酸エチル、オレイン酸オクチルドデシル、ステアリン酸オクチルドデシル又はミリスチン酸オクチルドデシル等が挙げられ、ミリスチン酸エチル、ステアリン酸オクチル、ミリスチン酸イソオクチル、オレイン酸オレイル、オレイン酸イソオクチル、ラウリン酸メチル、ラウリン酸エチル、ステアリン酸メチル、ステアリン酸エチル、オレイン酸オクチルドデシル、ステアリン酸オクチルドデシル又はミリスチン酸オクチルドデシルが好ましい。

一般式（２）のエステル化合物としては、エチレングリコールジオレート、エチレングリコールジラウレート、エチレングリコールジステアレート、プロピレングリコールジラウレート又はプロピレングリコールジステアレート等が挙げられ、エチレングリコールジオレート、エチレングリコールジラウレート又はプロピレングリコールジラウレートが好ましい。

一般式（３）のエステル化合物としては、ナタネ油、オリーブ油、ヤシ油、ゴマ油、コーン油、大豆油等に代表される各種植物油中に存在するトリグリセリド、牛脂、ラード、骨油、鯨油、にしん油、いわし油等に代表される各種動物油中に存在するトリグリセリド、グリセリントリスステアレートまたはグリセリントリラウレート等が挙げられ、ナタネ油、ヤシ油、大豆油中に存在するトリグリセリドまたはグリセリントリラウレートが好ましい。

一般式（４）のエステル化合物としては、アジピン酸ジメチル、アジピン酸ジエチル、フタル酸ジオクチル、アゼライン酸ジメチル又はアゼライン酸ジエチル等が挙げられ、アジピン酸ジメチル、アジピン酸ジエチル又はフタル酸ジオクチルが好ましい。

アルコール化合物としては、下記一般式で表される化合物であり、



（式中、Rは、炭素数7～24のアルキル基、炭素数7～24のアルケニル基、炭素数8～24のアリール基、炭素数8～24のアルキルアリール基又は炭素数8～24のアリールアルキル基を表す。）

25℃での水への溶解度が10重量%以下であるものが好ましい。

具体的には、イソヘプタノール、イソオクタノール、nノナノール、nデカノール、イソデカノール、nドデカノール、イソトリデカノール、nテトラデカノール、イソテトラデカノール、nヘキサデカノール、イソヘキサデカノール、nオクタデカノール、イソオクタデカノール、オクチルドデシルアルコール、nドコサノール、オレイルアルコール、フィトール、イソフィトール、又はエチルベンジルアルコール等が挙げられる。好ましくはイソヘプタノール、イソオクタノール、nノナノール、nデカノール、イソデカノール、nドデカノール、イソトリデカノール、nテトラデカノール、イソテトラデカノール、イソヘキサデカノール、イソオクタデカノール、オクチルドデシルアルコール、オレイルアルコール、イソフィトール、ベンジルアルコール又はエチルベンジルアルコールであり、特に好ましくはイソオクタノール、nノナノール、nデカノール、イソデカノール、nドデカノール、イソトリデカノール、イソテトラデカノール、イソヘキサデカノール、イソオクタデカノール、オクチルドデシルアルコール又はオレイルアルコールである。これらにおいて、「n」は直鎖であることを、「イソ」は分岐鎖を有することを意味する（以下同様）。

また、本発明の（A）成分は、25℃でのSP値が6～9である。SP値は、物質間の相溶性の尺度として一般的に用いられる溶解度パラメーター δ [(cal/cc)^{1/2}]であり、本発明の（A）成分としては、脱臭性（臭いの除去性能）に優れることから、25℃でのSP値は6～9であり、7～8.5が好ましく、7

～8が特に好ましい。本発明の（A）成分としては、脱臭性の観点から融点が100℃以下のものが好ましく、更に80℃以下が好ましい。特に65℃以下が好ましい。

<（B）成分>

（B）成分としては、非イオン界面活性剤、陰イオン界面活性剤、両性界面活性剤、陽イオン界面活性剤が挙げられるが、（A）成分の乳化分散性を助ける観点から、非イオン界面活性剤及び陰イオン界面活性剤が好ましい。

非イオン界面活性剤としては、ポリオキシアルキレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルアミン、ポリオキシアルキレン脂肪酸エステル、アルキルポリグリコシド、アルキルグリセリルエーテル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリグリセリン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックポリマー、ポリオキシアルキレン多価アルコール脂肪酸エステル等が挙げられるが、好ましくはポリオキシアルキレン脂肪酸エステル、アルキルポリグリコシド、アルキルグリセリルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルアミン、ポリオキシアルキレン多価アルコール脂肪酸エステル（ポリオキシアルキレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル等）等が挙げられる。これら非イオン界面活性剤において、ポリオキシアルキレンは、ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン及びこれらの混合が好ましく、アルキル基は炭素数8～18が好ましく、また、アルケニル基に変更できるものもある。脂肪酸の炭素数は8～18が好ましい。

非イオン界面活性剤、特にポリオキシアルキレンアルキルエーテルは、グリフィンの計算式によるHLB値が3以上8未満のものが好ましい。

陰イオン界面活性剤としては、脂肪酸塩（好ましくは炭素数8～24）、アルキル（好ましくは炭素数8～24）スルホン酸塩、アルキル（好ましくは炭素数8～18）ベンゼンスルホン酸塩、アルキル（好ましくは炭素数8～24）硫酸エステル塩、アルキル（好ましくは炭素数2～24）リン酸エステル塩、ポリオキシアルキレン（好ましくはポリオキシエチレン）アルキル（好ましくは炭素数8～18）硫酸エステル塩、ポリオキシアルキレン（好ましくはポリオキシエチレン）アルキル（好ましくは炭素数2～24）リン酸エステル塩、ポリオキシアルキレン（好ましくはポリオキシエチレン）アルキル（好ましくは炭素数8～18）カルボン酸塩、アルキル（好ましくは炭素数6～18）スルホコハク酸塩等がある。

両性界面活性剤としては、アルキル（好ましくは炭素数8～18）アミノオキサイド、アルキル（好ましくは炭素数8～18）ジメチルアミノ酢酸ベタイン、アルキル（好ましくは炭素数8～18）アミドプロピルベタイン、アルキル（好ましくは炭素数8～18）ヒドロキシスルホベタイン、アルキル（好ましくは炭素数8～18）カルボキシメチルヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン等が挙げられる。

陽イオン界面活性剤としては、塩化アルキル（好ましくは炭素数6～24）トリメチルアンモニウム、塩化ジアルキル（好ましくは炭素数6～18）ジメチルアンモニウム、塩化ベンザルコニウム（好ましくは炭素数6～18）等が挙げら

れる。

＜C I P 用洗浄剤組成物＞

本発明のC I P 用洗浄剤組成物において、(A)成分と(B)成分の重量比は、 $(A) / (B) = 1 / 99 \sim 99 / 1$ が好ましく、より好ましくは $20 / 80 \sim 90 / 10$ であり、特に好ましくは $30 / 70 \sim 70 / 30$ である。 $(A) / (B)$ 重量比が $99 / 1$ 以下であれば、分散系の安定性が向上し配管等への吸着汚染がなくなる。また、 $(A) / (B)$ 重量比が $1 / 99$ 以上であれば、十分な脱臭効果が得られる。

本発明のC I P 用洗浄剤組成物は、組成物の安定性、脱臭効果の観点から、(A)成分を1～99%重量%、更に3～70重量%、特に5～50重量%含有することが好ましい。また、(B)成分を1～99重量%、更に5～80重量%、特に10～70重量%含有することが好ましい。本発明のC I P 用洗浄剤組成物は、水を含んでも含まなくてもよいが、取り扱い上の観点から好ましくは、水を1～99重量%、より好ましくは10～90重量%、更に好ましくは20～70重量%、特に好ましくは30～65重量%含む。

本発明では、(A)成分が炭素数10～14の脂肪族炭化水素、前記一般式(1)～(4)で表される一種以上のエステル化合物又は炭素数7～24の1価アルコールであり、(B)成分がアルキルポリグリコシド（具体的にはデシルグルコシド、ウンデシルグルコシド、ラウリルグルコシド、テトラデシルグルコシド等）、アルキルグリセリルエーテル（具体的には2-エチルーヘキシルグリセリルエーテル、オクチルグリセリルエーテル、イソデシルグリセリルエーテル、デシルグ

リセリルエーテル、ドデシルグリセリルエーテル等)、ポリオキシアルキレン脂肪酸エステル(具体的にはポリオキシエチレンオレイン酸エステル、ポリオキシエチレンラウリン酸エステル等)、HLBが3以上8未満のポリオキシアルキレンアルキルエーテル、及びポリオキシアルキレンアルキルアミン(具体的には、ポリオキシエチレンラウリルアミン、ポリオキシエチレンステアリルアミン等)から選ばれる界面活性剤である組み合わせが、洗浄効果の点でより好ましい。

本発明のCIP用洗浄剤組成物には、(A)成分、(B)成分以外に、必要に応じて消泡剤、防錆剤、キレート剤、(A)成分以外の水溶性溶剤等を添加して使用することができる。

本発明のCIP用洗浄剤組成物は、非水系溶剤、水性溶剤、水等で希釈した洗浄液としてCIP洗浄に用いられる。希釈媒体は、経済性、安全性の観点から水が好ましい。希釈した該洗浄液は、洗浄性と経済性の観点から、(A)成分の濃度が0.01~20重量%、更に0.1~10重量%、特に0.5~5重量%であることが好ましい。また、(A)成分の乳化分散性の観点から、該洗浄液における(B)成分の濃度は0.01~20重量%、更に0.1~15重量%、特に0.5~10重量%であることが好ましい。

<CIP洗浄方法>

本発明のCIP用洗浄剤組成物は、上記の通り、希釈した洗浄液としてCIP洗浄に用いられるのが好ましい。該洗浄液は、10℃~98℃の範囲で、CIP洗浄における被洗浄物である配管内及び各種機器等と接触するように循環させ洗浄することが好ましい。該洗浄剤の温度は40~98℃が特に好ましく、60

～9.8℃が更に好ましい。また、配管内を流れる洗浄液の流速としては、0.5～5m/秒、更に1～3m/秒が好ましい。

また、本発明では、(A)成分及び(B)成分を含有する洗浄媒体(I)を被洗浄物に接触させる工程を含むCIP洗浄方法を行うことができ、更に、(A)成分及び(B)成分を含有する洗浄媒体(I)を被洗浄物に接触させる工程(1)、並びに該工程(1)の後に行われる、(B)成分を含有する洗浄媒体(II)を被洗浄物に接触させる工程(2)を含むCIP洗浄方法を行うことができる。(A)成分、(B)成分としては前記のものが使用される。前記洗浄媒体(I)での洗浄、あるいは洗浄媒体(I)及び(II)での洗浄を含む一連のCIP洗浄終了後、リンス水の官能評価を行い、残臭が強ければ臭いレベルが十分に低下するまで、再度CIP洗浄を繰り返すか、湯洗いを継続する。

この場合、媒体(I)は、本発明の洗浄剤組成物を希釈して得られた洗浄液が好ましい。媒体(I)において、(A)成分の濃度は0.01～20重量%、更に0.1～10重量%、特に0.5～5重量%が、(B)成分の濃度は0.01～20重量%、更に0.1～15重量%、特に0.5～10重量%が、(A)成分と(B)成分の合計は、経済性、脱臭性の観点から0.01～50重量%、更に0.1～30重量%、特に好ましくは0.2～10重量%が好ましい。

また、媒体(II)に用いられる(B)成分は、媒体(I)で用いられるものと同じでも異なっても良い。また、媒体(II)において、(B)成分の濃度は、0.01～30重量%、更に0.1～20重量%、特に0.2～10重量%が好ましい。また、媒体(II)は、(A)成分を含有していてもよいが、脱臭性の観

点から、媒体（II）中の（A）成分の濃度は0.5重量%未満であり、更に0.3重量%以下、より更に0.2重量%以下、特に0.1重量%未満が好ましい。

工程（1）で用いられる（B）成分、或いは工程（1）及び工程（2）で用いられる少なくとも一方、特に両方の（B）成分は、非イオン界面活性剤から選ばれる1種以上であることが好ましい。非イオン界面活性剤は、前述のものが好ましく使用される。

例えば、飲料プラントにおけるCIP洗浄は、（a）湯洗→（b）アルカリ洗浄→（c）湯洗→（d）酸洗浄→（e）湯洗が行われ、最後の（e）湯洗の後に、必要に応じて、更に次亜塩素酸塩による洗浄と湯洗が行われることがある。上記工程（1）はこのような洗浄工程の何れかで行われれば良く、具体的には上記（a）～（d）の何れかの工程の前及び／又は後に、あるいは何れかの工程と置換して、あるいは何れかの工程と同時に、行うことができる。工程（1）は（a）～（e）の工程間であれば単独或いは各工程と同時に行うことができるが、CIP総時間を考えると（a）～（e）のどれかの工程と同時に行うことが好ましい。更に脱臭性の観点から、アルカリ洗浄（b）或いは酸洗浄（d）と同時に行うことが好ましい。また、より一層脱臭性を高めるためには、工程（2）を併用することが好ましく、該工程（2）は、上記工程（1）の次であればよく、工程（1）の直後でも他の工程を挟んでもよい。なお、工程（1）、（2）は、それぞれ複数行っても良い。

実施例

実施例 1

表 1 に示す組成で C I P 用洗浄剤組成物を調製した。それらを用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。結果を表 1 に示す。

(1) 被試験体

パッキンと同一素材の E P D M (エチレン・プロピレン・ジエン・ゴム) シート (大阪サニタリー金属工業協同組合) を 5 c m × 0. 5 c m (厚さ 2 m m) に裁断、試験ピースとした。上記試験ピースをピーチフレーバー (長谷川香料) に 7 0 ℃、2 時間浸漬したものを被試験体とした。

(2) 試験方法

表 1 の洗浄剤組成物 (有効分換算で 2 g) を、それぞれ 1 0 0 c c のスクリー管に入れた後、水を加え合計 1 0 0 g とした。なお、スクリー管中の内容物は、8 0 ℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。そこに、上記の方法により着香した被試験体を、それぞれのスクリー管に 1 枚投入して、以下の洗浄工程 (a) ~ (e) を行った。なお、(a) ~ (e) の洗浄工程は、1 0 0 c c のスクリー管に洗浄液ないし温水を入れ、順次被試験体を投入することで行った。その際、各工程では、スクリー管中の内容物を、8 0 ℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。一連の洗浄工程後の試験ピースを乾燥、5 0 c c のスクリー管に移した後、室温にて 1 2 時間保管したものを評価用サンプルとした。なお、この方法は、下記洗浄工程の (a) で、表 1 の洗浄剤組成物による洗浄を行ったものである。

(洗浄工程)

- (a) 洗浄剤洗浄：80℃、20分浸漬攪拌
- (b) アルカリ洗浄：2%NaOH水溶液、80℃、20分浸漬攪拌
- (c) 湯洗1：80℃、20分浸漬攪拌
- (d) 酸洗浄：0.6% HNO_3 水溶液、20分浸漬攪拌
- (e) 湯洗2：80℃、20分浸漬攪拌

(3) 評価方法

2名のパネラーにより試験ピースのフレーバー臭及び基剤臭について5段階評価を実施した。その点数が少ないほど脱臭効果に優れているといえる。2名のパネラーによる評価点の平均値を「臭い残留度」として評価とした。判断基準は下記の通りである。

(評価点と判定基準)

- 5：強く臭いを感じる
- 4：かなり臭いを感じる
- 3：やや臭いを感じる
- 2：かすかに臭いを感じる
- 1：臭いを感じない

表1

		本発明品												比較品				
		1-1	1-2	1-3	1-4	1-5	1-6	1-7	1-8	1-9	1-10	1-11	1-12	1-1	1-2	1-3	1-4	1-5
(A) 成分	ノルマルデカン*1	0.87									0.87							
	ノルマルウンデカン*2		0.87				0.87	0.87	0.44	0.87		0.87						2
	ノルマルトデカン*3			0.87					0.43				0.87					
	ノルマルトリデカン*4				0.87													
	ノルマルテトラデカン*5					0.87												
(B) 成分	非イオン界面活性剤A*6									1.13				2				
	非イオン界面活性剤B*7	0.87	0.87	0.87	0.87	0.87	1.13		0.87						2		1.54	
	非イオン界面活性剤C*8	0.26	0.26	0.26	0.26	0.26		1.13	0.26							2	0.46	
	陰イオン界面活性剤A*9										1.13							
	陽イオン界面活性剤A*10											1.13						
	両性界面活性剤A*11												1.13					
	脱臭性	2	2	3	3	3	3	3	2	3	3	3	2.5	4	5	5	5	4
基剤臭		2	2	1	1	1	2	2	1	2	3	3	3	3	2	2	2	4

* 1 : 試薬品 (純度 99%)、25℃でのSP値 7.6、融点 20℃以下

* 2 : 試薬品 (純度 99%)、25℃でのSP値 7.7、融点 20℃以下

* 3 : 試薬品 (純度 99%)、25℃でのSP値 7.7、融点 20℃以下

* 4 : 試薬品 (純度 99%)、25℃でのSP値 7.7、融点 20℃以下

* 5 : 試薬品 (純度 99%)、25℃でのSP値 7.8、融点 20℃以下

* 6 非イオン界面活性剤 A : ポリエチレングリコール脂肪酸エステル〔花王 (株) 製、

エマノーン 4110〕

* 7 非イオン界面活性剤 B : アルキルポリグリコシド〔花王 (株) 製、マイドール 12

〕

* 8 非イオン界面活性剤 C : アルキルグリセリルエーテル〔花王 (株) 製、2-エチル

ヘキシルグリセリルエーテル〕

* 9 陰イオン界面活性剤 A : ジアルキルスルホコハク酸ナトリウム〔花王 (株) 製、ペレックス O T-P〕

* 10 陽イオン界面活性剤 A : ラウリルトリメチルアンモニウムクロライド〔花王 (株) 製、コータミン 24 P〕

* 11 両性界面活性剤 A : ラウリルベタイン〔花王 (株) 製、アンヒトール 24 B〕

実施例 2

表 2 に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物 1 を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（d）の何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、各工程では、スクリー管中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表 2 に示す。なお、表 2 中の成分は実施例 1 と同じものである。

（洗浄工程）

（a）湯洗 1：80℃、20 分浸漬攪拌

（b）アルカリ洗浄：2% NaOH 水溶液、80℃、20 分浸漬攪拌

（c）湯洗 2：80℃、20 分浸漬攪拌

（d）酸洗浄：0.6% HNO₃ 水溶液、20 分浸漬攪拌

（e）湯洗 3：80℃、20 分浸漬攪拌

（1）被試験体

実施例 1 と同じように調製したものを被試験体とした。

（2）試験方法

表 2 の組成物 1（有効分換算で 3.8 g）を、それぞれ 100 cc のスクリー管に入れた後、工程（a）で使用する場合は水を、工程（b）で使用する場合は所定量の NaOH と水とを加え、それぞれ合計 100 g としたものを用意して

おく。なお、スクリー管中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。

工程（a）で組成物1を使用する場合は、被試験体1枚を、上記で調製した組成物1を含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。また、工程（b）で組成物1を使用する場合は、湯洗による工程（a）を終えた被試験体1枚を、上記で調製した組成物1とNaOHを含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。工程（c）で組成物1を使用する場合は、湯洗による工程（a）、アルカリ洗浄による工程（b）を終えた被試験体1枚を、上記で調製した組成物1を含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。工程（d）で組成物1を使用する場合は、湯洗による工程（a）、アルカリ洗浄による工程（b）、湯洗による工程（c）を終えた被試験体1枚を、上記で調製した組成物1とHNO₃を含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。

一連の洗浄工程後の試験ピースを乾燥、50ccのスクリー管に移した後、室温にて12時間保管したものを評価用サンプルとした。

（3）評価方法

実施例1と同様の評価方法及び基準とした。

表2

		本発明品										比較例		
		2-1	2-2	2-3	2-4	2-5	2-6	2-7	2-8	2-9	2-1	2-2	2-3	
組成物 1	(A) 成分	ノルマルデカン			1.65									
		ノルマルウンデカン	1.65	1.65					1.65		1.65		3.8	
		ノルマルドデカン				1.65								
		ノルマルトリデカン					1.65							
		ノルマルテトラデカン						1.65		1.65				
	(B) 成分	非イオン界面活性剤B	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65				
非イオン界面活性剤C		0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	3.8	3.8		
組成物の使用工程		(b)	(d)	(b)	(b)	(b)	(b)	(a)	(a)	(c)	(b)	(a)	(b)	
脱臭性		2.5	2.5	2.5	1.5	1	2	3	3	3	3.5	4	3	
基剤臭		1	1	2	1	1	1	1	1	2	3.5	3	4	

実施例 3

表 3 に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物 1 と洗浄工程（2）用の組成物 2 を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（e）の何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、各工程では、スクリー管中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表 3 に示す。なお、表 3 中の成分は実施例 1 と同じものである。

（洗浄工程）

（a）湯洗 1：80℃、20分浸漬攪拌

（b）アルカリ洗浄：2%NaOH水溶液、80℃、20分浸漬攪拌

（c）湯洗 2：80℃、20分浸漬攪拌

（d）酸洗浄：0.6% HNO_3 水溶液、20分浸漬攪拌

（e）湯洗 3：80℃、20分浸漬攪拌

（1）被試験体

実施例 1 と同じように調製したものを被試験体とした。

（2）試験方法

表 3 の組成物 1（有効分換算で 3.8g）を、それぞれ 100cc のスクリー管に入れた後、工程（a）で使用する場合は水を、工程（b）で使用する場合は所定量の NaOH と水とを加え、それぞれ合計 100g としたものを用意しておく。なお、スクリー管中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーに

より攪拌した。

工程（a）で組成物 1 を使用する場合は、被試験体 1 枚を、上記で調製した組成物 1 を含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。また、工程（b）で組成物 1 を使用する場合は、湯洗による工程（a）を終えた被試験体 1 枚を、上記で調製した組成物 1 と NaOH を含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。

次に、表 3 の組成物 2（有効分換算で 3.0 g）を、それぞれ 100 cc のスクリー管に入れた後、工程（b）で使用する場合は所定量の NaOH と水とを、工程（c）で使用する場合は水を、工程（d）で使用する場合は所定量の HNO₃ と水とを加え、それぞれ合計 100 g としたものを用意しておく。その際、スクリー管中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。

工程（b）で組成物 2 を使用する場合は、工程（a）を終えた被試験体 1 枚を、上記で調製した組成物 2 と NaOH とを含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。また、工程（c）で組成物 2 を使用する場合は、工程（a）及び工程（b）を終えた被試験体 1 枚を、上記で調製した組成物 2 を含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。また、工程（d）で組成物 2 を使用する場合は、工程（a）～工程（c）を終えた被試験体 1 枚を、上記で調製した組成物 2 と HNO₃ とを含む希釈液を入れたスクリー管に投入して、以下の工程を行った。

一連の洗浄工程後の試験ピースを乾燥、50 cc のスクリー管に移した後、室温にて 12 時間保管したものを評価用サンプルとした。

(3) 評価方法

実施例 1 と同様の評価方法及び基準とした。

表3

		本発明品										比較例				
		3-1	3-2	3-3	3-4	3-5	3-6	3-7	3-8	3-9	3-10	3-1	3-2	3-3	3-4	3-5
組成物1	(A)成分						1.65									
	ノルマルデカン						1.65									
	ノルマルウンデカン	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65					1.65					
	ノルマルヘptカン							1.65								
	ノルマルトリデカン								1.65							
	ノルマルテトラデカン									1.65				3.8		3.8
組成物2	(B)成分										2.15		3.8		3.8	
	非イオン界面活性剤A															
	非イオン界面活性剤B	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65	1.65		2.8				
	非イオン界面活性剤C	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5		1				
組成物の使用工程	(B)成分												3	3	3	3
	非イオン界面活性剤A															
	非イオン界面活性剤B	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3				
	非イオン界面活性剤C	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7	2.7				
脱臭性	組成物1	(a)	(a)	(a)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(a)	(a)
	組成物2	(b)	(c)	(d)	(c)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(c)	(c)
基剤臭		2	2	2	2	2	2	1	0.5	1.5	2.5	3.5	3.5	2.5	4	3
		1	1	1	1	2	2	1	1	1	2.5	2	3	2.5	3.5	3

実施例 4

表 4 に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物 1 を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（d）の何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、各工程では、ビーカー中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表 4 に示す。なお、表 4 中の成分は n-オードデシルベンゼン以外は実施例 1 と同じものである。

（洗浄工程）

（a）湯洗 1：80℃、20分浸漬攪拌

（b）アルカリ洗浄：2%NaOH水溶液、80℃、20分浸漬攪拌

（c）湯洗 2：80℃、20分浸漬攪拌

（d）酸洗浄：0.6% HNO_3 水溶液、20分浸漬攪拌

（e）湯洗 3：80℃、20分浸漬攪拌

（1）被試験体

1SのEPDMパッキン（大阪サニタリー金属工業協同組合）を市販飲料（桃の天然水：JT社製）に70℃、2時間浸漬したものを被試験体とした。

（2）試験方法

表 4 の組成物 1（有効分換算で20g）を用いて、100ccのスクリー管の代わりに1Lのビーカーを用い、合計液重量を100gの代わりに1000gとする以外は、実施例 2 と同様の方法で洗浄工程を行った。尚、評価用サンプル

は以下の方法に変えて調製した。

一連の洗浄工程後の試験パッキンを、80℃のイオン交換水1000gに入れた1Lビーカーに30秒浸漬させた後引き上げ、この水を評価用サンプルとした。

(3) 評価方法

パネラーを2名の代わりに6名にする以外は、実施例1と同様の評価方法及び基準とした。

表4

		本発明品										比較品		
		4-1	4-2	4-3	4-4	4-5	4-6	4-7	4-8	4-1	4-2	4-3		
組成物	(A)成分	ノルマルデカン			8.7									
		ノルマルウンデカン	8.7	8.7					8.7				20	
		ノルマルドデカン				8.7								
		ノルマルトリデカン					8.7							
		ノルマルテトデカン						8.7						
	(B)成分	n-ドデシルベンゼン ^{*12}							8.7					
		非イオン界面活性剤A												
		非イオン界面活性剤B	8.7	8.7	8.7	8.7	8.7	8.7	8.7	8.7				
		非イオン界面活性剤C	2.6	2.6	2.6	2.6	2.6	2.6	2.6	2.6	20	20		
			(b)	(d)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(a)	(b)	(a)	(b)	
組成物の使用工程														
脱臭性		1.5	1.5	1.5	1.5	2	2	2	2	4	4	4	2.5	
基剤臭		1	1	1	1	1	1	1	1	2	1.5	1	1	

n-ドデシルベンゼン^{*12}: 試薬品 (純度99%)、25℃でのSP値8.3、融点20℃以下

実施例 5

表 5 に示す組成で、洗浄工程（１）用の組成物 1 と洗浄工程（２）用の組成物 2 を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（e）何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、ビーカー内の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表 5 に示す。なお、表 5 中の成分は実施例 4 と同じものである。

（洗浄工程）

- （a）湯洗 1：80℃、20 分浸漬攪拌
- （b）アルカリ洗浄：2% NaOH 水溶液、80℃、20 分浸漬攪拌
- （c）湯洗 2：80℃、20 分浸漬攪拌
- （d）酸洗浄：0.6% HNO₃ 水溶液、20 分浸漬攪拌
- （e）湯洗 3：80℃、20 分浸漬攪拌

（１）被洗浄体

実施例 4 と同じように調製したものを被試験体とした。

（２）試験方法

表 5 の組成物 1（有効分換算で 20 g）を用いて、100 cc のスクリー管の代わりに 1 L のビーカーを用い、合計液重量を 100 g の代わりに 1000 g とする以外は、実施例 3 と同様の方法で洗浄工程を行った。

次に、表 5 の組成物 2（有効分換算で 20 g）を用いて、100 cc のスクリ

ュー管の代わりに 1 L のビーカーを用い、合計液重量を 1 0 0 g の代わりに 1 0 0 0 g とする以外は、実施例 3 と同様の方法で洗浄工程を行った。尚、評価用サンプルは、以下の方法に変えて調製した。

一連の洗浄工程後の試験パッキンを、8 0 ℃のイオン交換水 1 0 0 0 g を入れた 1 L ビーカーに 3 0 秒浸漬させた後引き上げ、この水を経評価用サンプルとした。

(3) 評価方法

パネラーを 2 名の代わりに 6 名にする以外は、実施例 1 と同様の評価方法及び基準とした。

表5

			本発明品										比較例				
			5-1	5-2	5-3	5-4	5-5	5-6	5-7	5-1	5-2	5-3	5-4	5-5			
組成物1	(A)成分	ノルマルデカン	8.7														
		ノルマルウンデカン	8.7						8.7								
		ノルマルトリデカン			8.7												
		ノルマルトリデカン				8.7											
		ノルマルトリデカン					8.7					20					20
	(B)成分	ノートデシルベンゼン						8.7									
		非イオン界面活性剤A							11.3		20		20				
		非イオン界面活性剤B	8.7	8.7	8.7	8.7	8.7	8.7		14.7							
		非イオン界面活性剤C	2.6	2.6	2.6	2.6	2.6	2.6		5.3							
		非イオン界面活性剤A									20	20	20	20			
組成物2	(B)成分	非イオン界面活性剤B	2	2	2	2	2	2	2	2							
		非イオン界面活性剤C	18	18	18	18	18	18	18	18							
		組成物1	(a)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(b)	(a)	(a)			(a)
		組成物2	(b)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(d)	(c)	(c)			(c)
		組成物の使用工程	1	1	1.5	2	2	2	1	3.5	3.5	2.5	4	3			3
	脱臭性 基剤臭		1	1	1	1	1	1	1.5	2	3	2.5	3.5	3			3

実施例 6

表 6 に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物 1 を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（d）何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、各工程では、ピーカー中の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表 6 に示す。なお、表 6 中の（A）成分及び非イオン界面活性剤 D 以外は実施例 1 と同じものである。

（洗浄工程）

（a）湯洗 1：80℃、20 分浸漬攪拌

（b）アルカリ洗浄：2% NaOH 水溶液、80℃、20 分浸漬攪拌

（c）湯洗 2：80℃、20 分浸漬攪拌

（d）酸洗浄：0.6% HNO₃ 水溶液、20 分浸漬攪拌

（e）湯洗 3：80℃、20 分浸漬攪拌

（1）被試験体

着香液体としてピーチフレーバーの代わりに市販飲料（桃の天然水：JT 社製）を使用した以外は実施例 1 と同じように調製したものを被試験体とした。

（2）試験方法

表 6 の組成物 1（有効分換算で 2.0 g）を用いて、実施例 2 と同様の方法で洗浄工程を行った。尚、評価用サンプルは以下の方法に変えて調製した。

一連の洗浄工程後の試験ピースを、80℃のイオン交換水 50 g 入れた 100

c c のスクリー管に 3 0 秒浸漬させた後引き上げ、この水を評価用サンプルとした。

(3) 評価方法

パネラーを 2 名の代わりに 6 名にする以外は、実施例 1 と同様の評価方法及び基準とした。

表6

		本発明品											比較品
		6-1	6-2	6-3	6-4	6-5	6-6	6-7	6-8	6-9	6-10	6-11	6-1
組成物 1	(A) 成分	ステアリン酸オクタデシル *13	0.87										
		ミリスチン酸オクタデシル *14	0.87			0.87	0.87	0.87	0.87				
		ナタネ油 *15		0.87						0.87	0.87	0.87	
		大豆油 *16			0.87								
	(B) 成分	非イオン界面活性剤B	0.87	0.87	0.87					0.87	0.87	0.87	
		非イオン界面活性剤C	0.26	0.26	0.26					0.26	0.26	0.26	
		非イオン界面活性剤D *17				1.13							
		アニオン界面活性剤A					1.13						
		陽イオン界面活性剤A						1.13					
		両性界面活性剤A							1.13				
組成物の使用工程		(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(b)	(c)	(d)	—
脱臭性		3	3	2	3	3	3	3	3	2	2	2	5
基剤臭		1	1	1	1	1.5	1	1	1	1	1	1	1

* 1 3 ステアリン酸オクチル：花王（株）製、エキセパールEH-S、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、エステル基の数1、25℃でのSP値8.1、融点20℃以下

* 1 4 ミリスチン酸オクチルドデシル：花王（株）製、エキセパールOD-M、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、エステル基の数1、25℃でのSP値8.0、融点20℃以下

* 1 5 ナタネ油：試薬、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、主成分であるトリグリセリドのエステル基の数3、25℃でのSP値8.3、融点20℃以下

* 1 6 大豆油：試薬、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、主成分であるトリグリセリドのエステル基の数3、25℃でのSP値8.5、融点20℃以下

* 1 7 非イオン界面活性剤D：ポリオキシエチレンアルキルアミン〔花王（株）製、アミート308〕

実施例 7

表7に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物1と洗浄工程（2）用の組成物2を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（e）の何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、ビーカー内の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表7に示す。なお、表7中の成分は実施例6と同じものである。

（洗浄工程）

- (a) 湯洗 1 : 80℃、20分浸漬攪拌
- (b) アルカリ洗浄 : 2% NaOH水溶液、80℃、20分浸漬攪拌
- (c) 湯洗 2 : 80℃、20分浸漬攪拌
- (d) 酸洗浄 : 0.6% HNO₃水溶液、20分浸漬攪拌
- (e) 湯洗 3 : 80℃、20分浸漬攪拌

(1) 被洗浄体

実施例 6 と同じように調製したものを被試験体とした。

(2) 試験方法

表 7 の組成物 1 (有効分換算で 2.0 g) を用いて、実施例 3 と同様の方法で洗浄工程を行った。

次に、表 7 の組成物 2 (有効分換算で 3.0 g) を用いて、実施例 3 と同様の方法で洗浄工程を行った。尚、評価用サンプルは、以下の方法に変えて調製した。

一連の洗浄工程後の試験ピースを、80℃のイオン交換水 50 g 入れた 100 cc のスクリー管に 30 秒浸漬させた後引き上げる。この水を評価用サンプルとした。

(3) 評価方法

パネラーを 2 名の代わりに 6 名とする以外は、実施例 1 と同様の評価方法及び基準とした。

表7

		本発明方法				比較方法	
		7-1	7-2	7-3	7-4	7-1	7-1
組成物1	(A)成分	ステアリン酸オクタデシル	0.8				
		ミリスチン酸オクタデシル			0.8		
		ナタネ油	0.8				
		大豆油		0.8			
	(B)成分	非イオン界面活性剤B	0.9	0.9			
		非イオン界面活性剤C	0.3	0.3			
		非イオン界面活性剤D			1.2		
	(B)成分	非イオン界面活性剤B	2	2	2		
		非イオン界面活性剤C	1	1	1		
		組成物1	(b)	(b)	(b)	(b)	—
組成物の使用工程		組成物2	(d)	(d)	(d)	(d)	—
脱臭性			2	2	2	2	5
基剤臭			1	1	1	1.5	1

実施例 8

表 8 に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物 1 を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（d）何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、各工程では、ビーカー内の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表 8 に示す。なお、表 8 中の（B）成分は実施例 6 と同じものである。

（洗浄工程）

（a）湯洗 1：80℃、20 分浸漬攪拌

（b）アルカリ洗浄：2% NaOH 水溶液、80℃、20 分浸漬攪拌

（c）湯洗 2：80℃、20 分浸漬攪拌

（d）酸洗浄：0.6% HNO₃ 水溶液、20 分浸漬攪拌

（e）湯洗 3：80℃、20 分浸漬攪拌

（1）被試験体

実施例 6 と同じように調製したものを被試験体とした。

（2）試験方法

表 8 の組成物 1（有効分換算で 2.0 g）を用いて、実施例 2 と同様の方法で洗浄工程を行った。尚、評価用サンプルは、以下の方法に変えて調製した。

一連の洗浄工程後の試験ピースを、80℃のイオン交換水 50 g 入れた 100 cc のスクリー管に 30 秒浸漬させた後引き上げる。この水を評価用サンプル

とした。

(3) 評価方法

パネラーを2名の代わりに6名とする以外は、実施例1と同様の評価方法及び基準とした。

表8

		本発明品										比較品	
		8-1	8-2	8-3	8-4	8-5	8-6	8-7	8-8	8-9	8-10	8-1	8-2
組成物1	(A)成分	0.87											
	n-デカノール *18												
	2-オクタルトデカノール *19		0.87		0.87	0.87	0.87	0.87	0.87	0.87	0.87		
	オレイルアルコール *20			0.87									
	非イオン界面活性剤B	0.87	0.87	0.87					0.87	0.87	0.87		0.87
	非イオン界面活性剤C	0.26	0.26	0.26					0.26	0.26	0.26		0.26
	非イオン界面活性剤D				1.13								
	アニオン界面活性剤A					1.13							
	陽イオン界面活性剤A						1.13						
	両性界面活性剤A							1.13					
エチルアルコール													0.87
組成物の使用工程		(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(a)	(b)	(c)	(d)	—	(a)
脱臭性		3	2	3	2	2	2	2	2	2	2	5	4.5
基剤臭		1.5	1	1.5	1.5	1	1	1	1	1	1	1	1

* 18 n-デカノール：花王（株）製、カルコール1098、炭素数10、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、水酸基の数1、25℃でのSP値8.9、融点20℃以下

* 19 2-オクチルドデカノール：花王（株）製、カルコール200GD、炭素数20、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、水酸基の数1、25℃でのSP値8.3、融点20℃以下

* 20 オレイルアルコール：試薬、炭素数18、溶解度（対水、25℃）1重量％以下、水酸基の数1、25℃でのSP値8.6、融点20℃以下

実施例9

表9に示す組成で、洗浄工程（1）用の組成物1と洗浄工程（2）用の組成物2を調製した。それらを下記の洗浄工程（a）～（e）の何れかで用いて、下記の方法で脱臭性と基剤臭の試験を行った。その際、ビーカー内の内容物は、80℃でマグネティックスターラーにより攪拌した。結果を表9に示す。なお、表9中の成分は実施例8と同じものである。

（洗浄工程）

（a）湯洗1：80℃、20分浸漬攪拌

（b）アルカリ洗浄：2%NaOH水溶液、80℃、20分浸漬攪拌

（c）湯洗2：80℃、20分浸漬攪拌

（d）酸洗浄：0.6% HNO_3 水溶液、20分浸漬攪拌

（e）湯洗3：80℃、20分浸漬攪拌

(1) 被洗浄体

実施例 6 と同じように調製したものを被試験体とした。

(2) 試験方法

表 9 の組成物 1 (有効分換算で 2.0 g) を用いて、実施例 3 と同様の方法で洗浄工程を行った。

次に、表 9 の組成物 2 (有効分換算で 3.0 g) を用いて、実施例 3 と同様の方法で洗浄工程を行った。尚、評価用のサンプルは以下の方法に変えて調製した。

一連の洗浄工程後の試験ピースを、80℃のイオン交換水 50 g 入れた 100 cc のスクリー管に 30 秒浸漬させた後引き上げる。この水を評価用サンプルとした。

(3) 評価方法

パネラーを 2 名の代わりに 6 名とする以外は、実施例 1 と同様の評価方法及び基準とした。

表 9

				本発明方法			比較方法	
				9-1	9-2	9-3	9-1	9-2
組成 (g)	組成物1	(A) 成分	n-デ'カノール			0.8		
			2-オクチルト'デ'カノール	0.8				
			オレイルアルコール		0.8			
		(B) 成分	非イオン界面活性剤B	0.9	0.9			0.9
			非イオン界面活性剤C	0.3	0.3			0.3
			非イオン界面活性剤D			1.2		
		エチルアルコール						0.8
	組成物2	(B) 成分	非イオン界面活性剤B	2	2	2		2
			非イオン界面活性剤C	1	1	1		1
	組成物の使用工程			組成物1	(b)	(b)	(b)	—
組成物2				(d)	(d)	(d)	—	(d)
脱臭性				2	2	2	5	4
基剤臭				1.5	1.5	1.5	1	1

請求の範囲

1. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有するCIP用洗浄剤組成物。
2. 溶剤（A）が、炭素数5～24の炭化水素化合物から選ばれる少なくとも1種である請求項1記載のCIP用洗浄剤組成物。
3. 溶剤（A）が、炭素数5～20の脂肪族炭化水素から選ばれる少なくとも1種である請求項1記載のCIP用洗浄剤組成物。
4. 溶剤（A）の25℃でのSP値が7～8である請求項1～3のいずれか1項記載のCIP用洗浄剤組成物。
5. 界面活性剤（B）が、非イオン界面活性剤から選ばれる少なくとも1種である請求項1～4の何れか1項記載のCIP用洗浄剤組成物。
6. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）を被洗浄物に接触させる工程（1）を含むCIP洗浄方法。
7. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）をCIP工程のアルカリ洗浄剤の中に添加して使用する請求項6記載のCIP洗浄方法。
8. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）をCIP工程の酸洗浄剤の中に添加して使用する請求項6記載のCIP洗浄方法。

9. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）をCIP工程の洗浄水の中に添加して使用する請求項6記載のCIP洗浄方法。

10. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）を60℃以上で被洗浄物に接触させる工程（1）を含む請求項6～9何れかの1項記載のCIP洗浄方法。

11. 溶剤（A）の含有量が0.01～20重量%、界面活性剤（B）の含有量が0.01～20重量%である洗浄媒体（I）を被洗浄物に接触させる工程（1）を含む請求項6～10のいずれか1項記載のCIP洗浄方法。

12. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）を被洗浄物に接触させる工程（1）、並びに界面活性剤（B）を含有し、25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）の濃度が0.5重量%未満である洗浄媒体（II）を被洗浄媒体に接触させる、前記工程（1）の後に行われる工程（2）を含むCIP洗浄方法。

13. 25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）及び界面活性剤（B）を含有する洗浄媒体（I）をCIP工程のアルカリ洗浄剤の中に添加し被洗浄物に接触させる工程（1）、並びに界面活性剤（B）を含有し、25℃でのSP値が6～9である溶剤（A）の濃度が0.5重量%未満である洗浄媒体（II）をCIP工程の酸洗浄剤中に添加し被洗浄物に接触させる、前記工程（1）の後に行われる工程（2）を含む請求項12記載のCIP洗浄方法。

14. 25℃でのSP値が6～9である溶剤(A)及び界面活性剤(B)を含有する洗浄媒体(I)を60℃以上で被洗浄物に接触させる工程(1)、並びに界面活性剤(B)を含有し、25℃でのSP値が6～9である溶剤(A)の濃度が0.5重量%未満である洗浄媒体(II)を60℃以上で被洗浄物に接触させる、前記工程(1)の後に行われる工程(2)を含む請求項12又は13記載のCIP洗浄方法。

15. 溶剤(A)の含有量が0.01～20重量%、界面活性剤(B)の含有量が0.01～20重量%である洗浄媒体(I)、並びに界面活性剤(B)の含有量が0.01～30重量%である洗浄媒体(II)を被洗浄物に接触させる、前記工程(1)の後に行われる工程(2)を含む請求項12～14のいずれか1項記載のCIP洗浄方法。

16. 工程(1)で用いられる界面活性剤(B)、又は工程(1)で用いられる界面活性剤(B)及び工程(2)で用いられる少なくとも一方の界面活性剤(B)が、非イオン界面活性剤から選ばれる1種以上の請求項6～15のいずれか1項記載のCIP洗浄方法。

17. 洗浄媒体(I)を用いた後、又は洗浄媒体(I)及び洗浄媒体(II)を用いた後、リンス水を官能評価で合否を判定する工程を含む請求項6～16のいずれか1項記載のCIP洗浄方法。

18. 洗浄媒体(I)あるいは洗浄媒体(II)を含む洗浄液を0.5～5m/秒の流速で流す請求項6～17のいずれか1項記載のCIP洗浄方法。

19. 請求項1記載の組成物のCIP洗浄用途。

20. 請求項1記載の組成物によってCIP対象物を洗浄する方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/010236

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ C11D10/02, 7/24, 1/66, B08B3/08

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C11D1/00-19/00, B08B3/08

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 98/17776 A2 (HENKEL-ECOLAB GMBH & CO.OHG), 30 April, 1998 (30.04.98), Abstract; Claims 1 to 13; tables 1 to 5 & DE 19643552 A1 & EP 937133 A2 & AU 5119698 A	1-20
Y	JP 2001-207190 A (DAISAN KOGYO KABUSHIKI KAISHA), 31 July, 2001 (31.07.01), Abstract; Claims 1 to 7; Par. No. [0002]; table 1 (cited in the description of the present) (Family: none)	1-20

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
12 October, 2004 (12.10.04)

Date of mailing of the international search report
30 November, 2004 (30.11.04)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/010236

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 2002-105489 A (DAISAN KOGYO KABUSHIKI KAISHA), 10 April, 2002 (10.04.02), Abstract; Claims 1 to 6; Par. No. [0002]; table 1 (cited in the description of the present) (Family: none)	1-20
Y	JP 2003-49193 A (ASAHI DENKA CO., LTD.), 21 February, 2003 (21.02.03), Abstract; Claims 1 to 4; Par. No. [0002]; tables 1 to 6 (cited in the description of the present) (Family: none)	1-20
Y	JP 10-183191 A (NITTO CHEMICAL INDUSTRIES CO., LTD.), 14 July, 1998 (14.07.98), Abstract; Claims 1 to 9; Par. Nos. [0013] to [0017], [0021] (cited in the description of the present) (Family: none)	1-20
Y	JP 2002-97494 A (JAPAN ENERGY CORP.), 02 April, 2002 (02.04.02), Abstract; Claims 1 to 3; Par. No. [0007] (cited in the description of the present) (Family: none)	1-20
Y	JP 2002-540253 A (ECOLAB INC.), 26 November, 2002 (26.11.02), Abstract; Claims 1 to 11 & WO 00/56853 A1 & US 5998358 A & EP 1163321 A1 & CA 2367719 A & BR 0009103 A & AU 3520600 A & NZ 514334 A & ZA 200107760 A	1-20
Y	JP 11-510204 A (UNILEVER, N.V.), 07 September, 1999 (07.09.99), Abstract; Claims 1 to 12; tables 1 to 5 & WO 97/5227 A1 & EP 842255 A1 & DE 69605200 T & CA 2231460 A & ES 2140111 T & US 5783542 A & US 5571446 A & BR 9610043 A & AU 6506396 A & ZA 9605910 A	12-15

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl¹ C11D 10/02, 7/24, 1/66, B08B 3/08

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl¹ C11D 1/00 - 19/00, B08B 3/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用了電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 98/17776 A2 (HENKEL-ECOLAB GMBH & CO. OHG), 1998.04.30, 要約, 請求項1-13, 表1-5, & DE 19643552 A1, & EP 937133 A2, & AU 5119698 A	1-20
Y	JP 2001-207190 A (DAISAN KOGYO KK), 2001.07.31, 要約, 請求項1-7, [0002], 表1, (本願明細書中で引用), (ファミリーなし)	1-20
Y	JP 2002-105489 A (DAISAN KOGYO KK), 2002.04.10, 要約, 請求項1-6, [0002], 表1, (本願明細書中で引用), (ファミリーなし)	1-20

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

12.10.2004

国際調査報告の発送日

30.11.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

井上 典之

4 V

9360

電話番号 03-3581-1101 内線 3483

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 2003-49193 A (ASAHI DENKA CO., LTD.), 2003.02.21, 要約, 請求項1-4, [0002], 表1-6, (本願明細書中で引用), (ファミリーなし)	1-20
Y	JP 10-183191 A (NITTO CHEMICAL INDUSTRIES CO., LTD.), 1998.07.14, 要約, 請求項1-9, [0013]-[0017], [0021], (本願明細書中で引用), (ファミリーなし)	1-20
Y	JP 2002-97494 A (JAPAN ENERGY CORPORATION), 2002.04.02, 要約, 請求項1-3, [0007], (本願明細書中で引用), (ファミリーなし)	1-20
Y	JP 2002-540253 A (ECOLAB INC.), 2002.11.26, 要約, 請求項1-11, & WO 00/56853 A1, & US 5998358 A, & EP 1163321 A1, & CA 2367719 A, & BR 0009103 A, & AU 3520600 A, & NZ 514334 A, & ZA 200107760 A	1-20
Y	JP 11-510204 A (UNILEVER, N.V.), 1999.09.07, 要約, 請求項1-12, 表1-5, & WO 97/5227 A1, & EP 842255 A1, & DE 69605200 T, & CA 2231460 A, & ES 2140111 T, & US 5783542 A, & US 5571446 A, & BR 9610043 A, & AU 6506396 A, & ZA 9605910 A	12-15

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS

☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

☐ ~~FADED TEXT OR DRAWING~~

☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

☐ SKEWED/SLANTED IMAGES

☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

☐ ~~GRAY SCALE DOCUMENTS~~

☒ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.